# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平7-48363

(43)公開日 平成7年(1995)2月21日

(51) Int.Cl.6

識別記号

FΙ

技術表示箇所

C 0 7 D 311/96

491/107

7019-4C

庁内整理番号

C 0 9 K 9/02

B 7188-4H

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 12 頁)

(21)出願番号

特願平5-192496

(22)出願日

平成5年(1993)8月3日

(71)出願人 000003159

東レ株式会社

東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号

(72)発明者 中村 正孝

滋賀県大津市園山1丁目1番1号 東レ株

式会社滋賀事業場内

(72) 発明者 森 与一

滋賀県大津市園山1丁目1番1号 東レ株

式会社滋賀事業場内

(72)発明者 谷口 孝

滋賀県大津市園山1丁目1番1号 東レ株

式会社滋賀事業場内

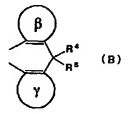
### (54) 【発明の名称】 フォトクロミック材料

#### (57) 【要約】

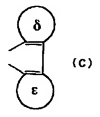
【構成】次の一般式(A)・

(化1]

$$\alpha$$
 $R^3$ 
 $R^2$ 
 $R^1$ 
 $(A)$ 



から選ばれるいずれかの置換基を表わす。 (式 (B) お よび (C) 中、R<sup>4</sup> およびR<sup>5</sup> は、水素、ヒドロキシル 基、炭素数1~20のアルコキシ基などを表す。β環、 γ環、δ環およびε環は、炭素数5~22の芳香族環を \*で示される化合物からなることを特徴とするフォトクロ ミック材料。 [式(A)中、R2 およびR3 は、水素、 炭素数1~20のアルキル基などを表す。 α環は、ビラ ン環に縮環した炭素数5~22の芳香族環を表わす。R ' は、下記式 (B) および (C) 【化2】



表わす。}]

【効果】低価格の原料から合成でき、その他の製造コス トも低いために安価なクロメン系フォトクロミック材料 を提供できた。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 次の一般式(A)

\*【化1】

で示される化合物からなることを特徴とするフォトクロミック材料。 [式 (A) 中、R² およびR³ は、水素、 炭素数  $1\sim20$  のアルキル基、炭素数  $7\sim20$  のアラルキル基、炭素数  $6\sim19$  のアリール基および炭素数  $0\sim$ %

β R<sup>4</sup> (B)

【請求項2】 α環がベンゼン環、ナフタレン環およびフェナントレン環から選ばれ、なおかつβ環、γ環、δ環およびε環がベンゼン環であることを特徴とする請求項1記載のフォトクロミック材料。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はフォトクロミック材料に 関するものであり、該フォトクロミック材料は特に印 別、光学機器、記録材料、調光材料、衣料、装飾用の材 料、光素子として好適に用いられる。

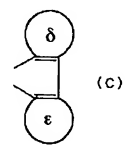
[0002]

【従来の技術】従来、フォトクロミック材料として多くの化合物が知られている。例えば、特開昭63-66178号公報および米国特許3567605号には、それぞれ下記式(1)および(2)

※10のアミノ基から選ばれた置換基を表す。α環は、ピ 10 ラン環に縮環した炭素数5~22の芳香族環を表わす。R<sup>1</sup> は、下記式(B)および(C)

2

【化2】



(化3)

(2)

のクロメン系フォトクロミック材料が示されている。 【0003】

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、従来のクロメン系フォトクロミック材料は高価であった。その 原因は、例えば式(1)の材料の場合は高価なアダマンタン誘導体を原料を使用するためであり、また例えば式(2)の材料の場合は精製コストが高いためであった。 【0004】本発明は、低価格の原料から合成でき、その他の製造コストも低いために安価なクロメン系フォト

[0005]

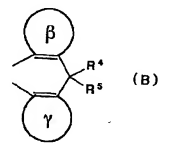
【課題を解決するための手段】かかる課題を解決するために、本発明のフォトクロミック材料は、下記の構成を有する。

クロミック材料を提供することを目的とする。

50 【0006】「次の一般式 (A)

(化4)

で示される化合物からなることを特徴とするフォトクロ ミック材料。



から選ばれるいずれかの置換基を表わす。

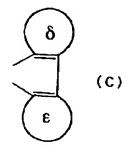
【0010】 {式(B) および(C) 中、R<sup>4</sup> およびR 20 は、水素、ヒドロキシル基、炭素数1~20のアルコキシ基、炭素数7~15のアラルコキシ基、炭素数6~14のアリーロキシ基、炭素数1~20のアシルオキシ基、炭素数1~20のアルキル基、炭素数7~15のアラルキル基、炭素数6~14のアリール基、ハロ基、カルボキシル基、炭素数2~20のアルコキシカルボニル基、炭素数8~20のアラルコキシカルボニル基、炭素数7~20のアリーロキシカルボニル基、炭素数1~20のカルバモイルオキシ基、炭素数1~20のアシル基、炭素数0~10の30アミノ基およびニトロ基から選ばれた置換基を表す。

【0011】  $\beta$ 環、 $\gamma$ 環、 $\delta$ 環および $\epsilon$ 環は、炭素数 $5\sim22$ の芳香族環を表わす。} ]」式(A)中、 $R^2$ および $R^3$ は、水素、炭素数 $1\sim20$ のアルキル基、炭素数 $7\sim20$ のアラルキル基、炭素数 $6\sim19$ のアリール

\*【0007】 [式(A)中、R<sup>2</sup> およびR<sup>3</sup> は、水素、 炭素数1~20のアルキル基、炭素数7~20のアラル キル基、炭素数6~19のアリール基および炭素数0~ 10のアミノ基から選ばれた置換基を表す。

【0008】  $\alpha$ 環は、ピラン環に縮環した炭素数  $5\sim2$ 2の芳香族環を表わす。

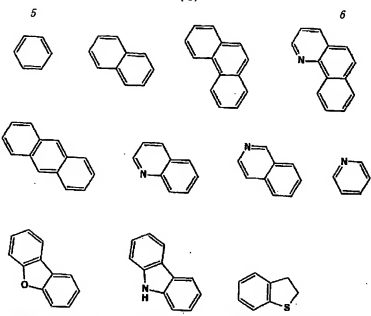
【0009】R'は、下配式(B) および(C) 【化5】



基および炭素数0~10のアミノ基から選ばれた置換基)を表すが、その具体的な例としては、メチル基、エチル基、プロビル基、ヘキシル基、オクタデシル基、イコシル基、イソプロビル基、tertーブチル基、2-エチルヘキシル基、シクロヘキシル基、ノルボルニル基、アダマンチル基などのアルキル基;ベンジル基、フェネチル基、ナフチルメチル基などのアラルキル基;フェニル基、ナフチル基などのアリール基;アミノ基、ピベリジノ基、1-ピロリジル基、モルホリノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基などのアミノ基などが挙げられる。

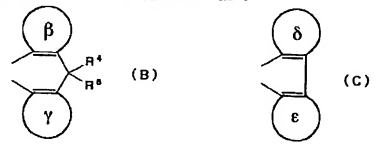
[0013]

(化6)



これらの芳香族環は、各環が有する辺のうち、どの辺を ピラン環と共有していてもよい。これらのうちでペンゼ ン環、ナフタレン環およびフェナントレン環は、対応す\*20

\*る原料が安価に入手できるという点で好ましい。 【0014】R1 は、下記式(B) および(C) 【化7】



で表わされるいずれかの置換基を表わす。

【0015】式(B) および(C)中、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>は、 水素、ヒドロキシル基、炭素数1~20のアルコキシ 基、炭素数7~15のアラルコキシ基、炭素数6~14 のアリーロキシ基、炭素数1~20のアシルオキシ基、 炭素数1~20のアルキル基、炭素数7~15のアラル キル基、炭素数6~14のアリール基、ハロ基、カルボ キシル基、炭素数2~20のアルコキシカルポニル基、 炭素数8~20のアラルコキシカルポニル基、炭素数7 ~20のアリーロキシカルポニル基、炭素数1~20の 基、炭素数1~20のアシル基、炭素数0~10のアミ ノ基およびニトロ基から選ばれた置換基を表すが、その 具体的な例としては、水素;ヒドロキシル基;メトキシ 基、エトキシ基、プロポキシ基、ヘキシロキシ基、オク タデシロキシ基、イコシロキシ基、イソプロポキシ基、 tert-プトキシ基、ビニルオキシ基、アリルオキシ基、 グリシジルオキシ基などのアルコキシ基;ベンジロキシ 基、フェネチロキシ基、ナフチルメチロキシ基などのア ラルコキシ基;フェノキシ基、ナフチロキシ基などのア

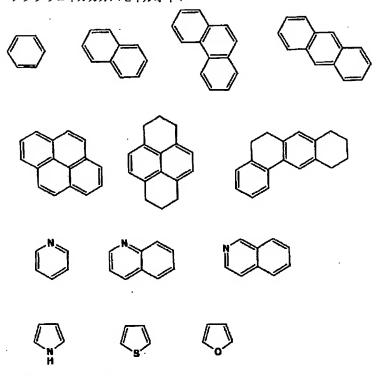
30 ピオニルオキシ基、パレリルオキシ基、ヘキサノイルオ キシ基、ラウロイルオキシ基、パルミトイルオキシ基、 ステアロイルオキシ基、シクロヘキサンカルポニルオキ シ基、ペンゾイロキシ基、ニコチノイルオキシ基、アニ ソイルオキシ基、ペラトロイルオキシ基、ナフトイルオ キシ基、(メタ)アクリロイルオキシ基などのアシルオ キシ基:メチル基、エチル基、プロピル基、ヘキシル 基、オクチル基、オクタデシル基,イソプロピル基、ter t-プチル基、2-エチルヘキシル基、ピニル基、アリ ル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、ノルボル カルパモイル基、炭素数1~20のカルパモイルオキシ 40 ニル基、アダマンチル基などのアルキル基;ベンジル 基、フェネチル基、ナフチルメチル基などのアラルキル 基;フェニル基、ナフチル基などのアリール基;フルオ 口基、クロロ基、プロモ基、ヨード基などのハロ基:カ ルポキシル基;メトキシカルポニル基、エトキシカルポ ニル基、プロポキシカルボニル基、ヘキシロキシカルボ ニル基、イソプロポキシカルポニル基、ビニルオキシカ ルポニル基、アリルオキシカルポニル基、(2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジル) オキシカルボ ニル基、グリシジルオキシカルポニル基などのアルコキ リーロキシ基;ホルミルオキシ基、アセトキシ基、プロ 50 シカルボニル基;ベンジロキシカルボニル基、フェネチ

ロキシカルボニル基などのアラルコキシカルボニル基: フェノキシカルポニル基、ナフチロキシカルポニル基な どのアリーロキシカルポニル基;カルパモイル基、N-メチルカルパモイル基、N-エチルカルパモイル基、N -プロビルカルバモイル基、N-ヘキシルカルバモイル 基、N-ベンジルカルパモイル基、N-フェニルカルバ モイル基などのカルバモイル基:カルバモイルオキシ 基、N-メチルカルパモイルオキシ基、N-エチルカル パモイルオキシ基、N-プロピルカルバモイルオキシ 基、N-ヘキシルカルパモイルオキシ基、N-オクタデ 10 は、下記式に示すような芳香族環を挙げることができ シルカルパモイルオキシ基、N-イソプロピルカルパモ イルオキシ基、N-ベンジルカルパモイルオキシ基、N ~フェニルカルバモイルオキシ基、N-ナフチルカルバ モイルオキシ基、N-メタクリロイルカルパモイルオキ\*

\*シ基、N-(メタクリロイルオキシエチル) カルパモイ ルオキシ基などのカルバモイルオキシ基:ホルミル基、 アセチル基、プロピオニル基、(メタ) アクリロイル基 などのアシル基;アミノ基、ピペリジノ基、1-ピロリ ジル基、モルホリノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルア ミノ基などのアミノ基;ニトロ基などを挙げることがで きる。

【0016】β環、γ環、δ環およびε環は、炭素数5 ~22の芳香族環を表わすが、その具体的な例として

[0017] 【化8】



これらのうちでペンゼン環は、対応する原料が安価に入 手できるという点で好ましい。

【0018】  $\alpha$ 環、 $\beta$ 環、 $\gamma$ 環、 $\delta$ 環および $\epsilon$ 環は置換 されていてもよい。これらの環が置換されている場合、 その置換基は前述のR4 、R5 と同様の置換基から選ば れ、その具体例も前述のR<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>の具体例と同様のも のが挙げられる。これらの環は複数の置換基によって置 換されていてもよく、その場合は複数種類の置換基が同 時に置換していてもよい。

【0019】本発明の一般式(A)で表わされる化合物 の製造方法としては、多くの方法が適用できるが、その うちの1つとしては、下記一般式 (3)

(化9]

**CH**<sub>a</sub> (3) α

で表される化合物と、下記―般式(4) (化10)

[式中、R1 は、一般式(A)中と同様の置換基を表 す。〕で表わされる化合物とを塩基性物質存在下で脱水 縮合反応させて、下記一般式 (5)

50 【化11】

$$\alpha$$
 $R^1$ 
 $(5)$ 

[式中、R1 は、一般式(A)中と同様の置換基を表 す。〕で表される化合物を得、さらに脱水を行って、一 般式(A) [ただし式中、R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup> は水素を表 す。〕で表される化合物を得る方法が挙げられる。

【0020】一般式(A)においてR2またはR3が水 素以外の置換基を表わす場合、その製造方法の一例とし ては、前記一般式(5)の化合物に、グリニヤール試薬 やハロゲン化アルキル (ハロゲン化アラルキル) /塩基 性物質などの適当な試薬を作用させ、その後上記に準じ た操作を行う方法が挙げられる。

【0021】本発明のフォトクロミック材料は、溶液、 無機材料、ポリマーなどに分散して用いることができ る。その場合のポリマーの具体例としては、ポリアクリ ル酸、ポリメタクリル酸、ポリアクリル酸エステル、ポ リメタクリル酸エステル、ポリアクリロニトリル、ポリ メタクリロニトリル、ポリエチレングリコールジメタク リレートなどのアクリル系ポリマー:ポリスチレン、ポ リジピニルペンゼン、ポリ (α-メチルスチレン)、な どのポリスチレン系ポリマー:ポリ酢酸ピニル、ポリビ ニルアルコール、ポリビニルブチラール、ポリエチレ ン、ポリプロピレン、ポリプタジエン、ポリ塩化ビニ ル、ポリ塩化ビニリデンなどのポリオレフィン系ポリマ ー: ピスフェノールAのピスグリシジルエーテル(共) 重合体などのエポキシポリマー;有機重合性官能基を有 するシラン系化合物の(共) 重合体: 有機重合性官能基 を有するスピロオキサジン系化合物の(共) 重合体:有 機重合性官能基を有するスピロピラン系化合物の (共) 重合体などが挙げられる。

【0022】本発明のフォトクロミック材料をポリマー 中に分散して用いる場合、本発明のフォトクロミック材 40 料の含有量は、目的および使用方法などによって決めら れるべきものであるが、視覚に対する感度という観点か らは、ポリマーに対し0.01~20重量%が好まし

【0023】本発明のフォトクロミック材料は、他のフ オトクロミック材料といっしょに用いても良い。その場 合、他のフォトクロミック材料としては、特に制限なく 全ての種類のフォトクロミック材料が利用可能である が、その中でも好ましい例としてはスピロオキサジン系 フォトクロミック材料、スピロピラン系フォトクロミッ 50 合して用いても良い。

\* [式中、R1 は、一般式(A)中と同様の置換基を表 す。] で表される化合物を得、次にこの化合物と還元剤

とを反応させて、下記一般式 (6)

(化12)

ク材料、ジアリールエテン系フォトクロミック材料、フ ルギド系フォトクロミック材料、クロメン系フォトクロ ミック材料、ハロゲン化銀系フォトクロミック材料など を挙げることができる。

10

【0024】また一般式(I)の化合物は重合可能な置 換基を有していてもよい。

【0025】本発明のフォトクミック材料が重合可能な 置換基を有する場合は、単独で重合して、あるいは他の 重合性化合物と共重合して用いることができる。生成す 20 るフォトクロミックポリマーの溶解性が大きい点、また 高重合度のポリマーが得られやすい点、重合可能な置換 基を有するフォトクロミック材料の使用量が少なくてす む経済性からは、他の重合性化合物と共重合して用いる ことが好ましい。

【0026】単独で重合して、あるいは他の重合性化合 物と共重合して用いた場合は耐溶剤性、耐薬品性などが 向上する。

【0027】本発明のフォトクロミック材料が重合可能 な置換基を有する場合、本発明のフォトクロミック材料 と共重合させる他の重合性化合物としては、重合可能な 置換基を有する化合物であればよく、また多官能であっ てもよいが、その具体例としては、アクリル酸、メタク リル酸、アクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、 アクリロニトリル、メタクリロニトリル、エチレングリ コールジメタクリレートなどのアクリル系モノマー:ス チレン、ジピニルベンゼン、αーメチルスチレンなどの スチレン系モノマー; 酢酸ピニル系モノマー; エチレ ン、プロピレン、プタジエン、塩化ビニル、塩化ビニリ デンなどのオレフィン系モノマー: 有機重合性官能基を 有するシラン系化合物;有機重合性官能基を有するスピ ロオキサジン系化合物;有機重合性官能基を有するスピ ロピラン系化合物;有機重合性官能基を有するジアリー ルエテン系フォトクロミック材料; 有機重合性官能基を 有するフルギド系フォトクロミック材料;有機重合性官 能基を有するクロメン系フォトクロミック材料などが挙 げられる。

【0028】本発明のフォトクロミック材料が重合可能 な置換基を有する場合、本発明のフォトクロミック材料 および他の重合性化合物は、複数種類をいっしょに共重

【0029】また本発明のフォトクロミック材料が重合 可能な置換基を有する場合、本発明のフォトクロミック 材料を単独または共重合して得られる複数種類のフォト クロミックポリマーを混合して用いても良い。

【0030】本発明のフォトクロミック材料が重合可能 な置換基を有し、他の重合性化合物と共重合して用いる 場合、本発明のフォトクロミック材料の含有量は、目的 および使用方法などによって決められるべきものである が、視覚に対する感度という観点からは、他の樹脂重量 の0.01~20重量%が好ましい。

【0031】本発明のフォトクロミック材料をポリマー 中に分散した材料、もしくは本発明のフォトクロミック 材料を単独または共重合して得られるフォトクロミック ポリマーは、コーティング法や各種印刷手法を適用する ことによって、種々の基板上の一部あるいは全部に形成 することが可能である。またコーティング法としては種 々の手法、例えばディップコーティング法、スピンコー ティング法、ロールコーティング法、パーコーティング 法などが採用できる。

マー中に分散した材料、もしくは本発明のフォトクロミ ック材料を単独または共重合して得られるフォトクロミ ックポリマーは、パルクの成形体としてもフィルムとし ても用いることができる。

【0033】また本発明のフォトクロミック材料の繰返 し耐久性を向上させる見地から、使用時に酸素や水を遮 断することが特に有効である。更に、耐久性を向上させ る目的から公知の添加剤、例えばニッケル塩に代表され る一重項酸素クエンチャー、ニトロキシラジカル化合 物、ヒンダードアミン系化合物またはそのポリマーで代 30 表される酸化防止剤、紫外線吸収剤、三重項消光剤など が使用可能である。

【0034】本発明のフォトクロミック材料の用途とし\*

\* ては、インキ、印刷物、サングラスレンズ、各種ゴーグ ル、保護メガネレンズ、カメラの調光フィルター、ヘル メットシールド、光で書込を行なう記録材料、表示、消 去を繰り返し行なうことが可能な表示材料、フロントガ ラス、サンルーフなどの自動車用ウインドー、カーテ ン、窓用プラインド、調光フィルム、調光合わせガラ ス、光量の変化を屈折率、電気抵抗、吸光度などの変化 に変換する光素子、衣服、玩具、化粧品、筆記具などが

12

#### 10 [0035]

好適な例として挙げられる。

【実施例】次に実施例を挙げて説明するが、本発明はこ れらに限定されるものではない。

#### 実施例1

1,5-ジアセトキシナフタレン(20.0 [1] g) 、塩化アルミニウム (30.0g) およびトルエン (200ml)を混合し、窒素気流下、撹拌しながら、 30分間加熱還流を行った。放冷後、水(400m1) を加えた後、ロータリーバキュームエパポレーターを用 いてトルエンを留去した。析出してきた不溶分を遠集 【0032】また本発明のフォトクロミック材料をポリ 20 し、滅圧乾燥した。再結晶法(酢酸エチル溶媒)により 精製し、1',5'-ジヒドロキシ-2'-アセトナフ トンを得た。

> 【0036】[2] 1', 5'-ジヒドロキシ-2' -アセトナフトン(7.0g)、アントロン(7.0 g) およびピロリジン (8 m l) をトルエン (150 m 1) に溶解した後、Dean-Stark法により水を 除去しながら、3時間加熱還流した。反応後、ロータリ ーパキュームエパポレーターを用いて溶媒を留去した 後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒: 酢酸エチル/ヘキサン混合溶媒) により精製し、下記式 (7)

【化13】

の化合物を得た。

【0037】[3] 式(7)の化合物(1.0g)を 2-プロパノール (200m1) に溶解し、さらに水素 化ほう素ナトリウム (1.0g) を加えて、6時間加熱 還流した。放冷後、水(100ml)を加え、酢酸エチ ルで抽出を行った。抽出液に無水硫酸ナトリウムを加え て脱水を行った後、濾過により硫酸ナトリウムを除い た。ロータリーパキュームエパポレーターを用いて濾液 から溶媒を留去した。これに氷酢酸(100ml)を加 え、2.5時間加熱還流を行った。ロータリーパキュー 50

ムエパポレーターを用いて酢酸を留去した後、シリカゲ ルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチル/ ヘキサン混合溶媒) により精製し、下記式 (8)

【化14】

の化合物を得た。

【0038】 [4] 式(8)の化合物(500mg)、トリエチルアミン(150mg)、塩化メチレン\*10

\* (70ml) およびアセトン (3ml) よりなる溶液を 氷冷し、撹拌しているところへ、メタクリロイルクロリ ド (200mg) および塩化メチレン (20ml) より なる溶液を10分間かけて滴下した。滴下終了後、氷冷 下30分間撹拌を続け、さらに室温で30分間撹拌を行った。ロータリーパキュームエパポレーターを用いて溶 媒を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチル/ヘキサン混合溶媒)を用いて 精製し、下記式 (9)

14

【化15】

の化合物を得た。

【0039】[5] 分析結果

式(9)の化合物の元素分析結果を下記する。

【0040】・元素分析値: (Cso H22Os として)

理論值:C(83.7)、H(5.2)(%)

実測値:C(83.7)、H(5.2)(%)

• 1 H-NMR: (測定機器;日立90MHz、測定溶 30 媒:CDCl。)

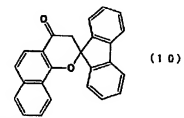
5. 5ppm~8. 5ppm付近 (17H)、4. 0ppm付近 (2H)、2. 1ppm付近 (3H)

[6] 応用例

式(9)の化合物(3重量部)、プチルメタクリレート(27重量部)、アゾピスイソプチロニトリル(0.5 重量部) およびトルエン(70重量部)をガラス製のアンブルに入れ、凍結脱気により酸素を除いた。アンブルを封管後、80℃に加熱して、7時間重合させてフォトクロミックポリマーの溶液を得た。このフォトクロミックポリマーの溶液を得た。このフォトクロミックポリマーの溶液をスライドグラス上に塗布したのち、100℃で2時間乾燥して溶媒を除去した。得られたフィルムに日光を照射したところ、黄色に着色した。該フィルムは室内光下に放置すると消色した。この変化は何度でも繰返すことが可能であった。

【0041】実施例2

[1] 1'-ヒドロキシ-2'-アセトナフトン (7.0g)、9-フルオレノン(7.0g) およびピロリジン(8ml)をトルエン(150ml)に溶解した後、Dean-Stark法により水を除去しなが 50 ら、3時間加熱還流した。反応後、ロータリーパキュームエパポレーターを用いて溶媒を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル/ヘキサン混合溶媒)により精製し、下記式(10) 【化16】



の化合物を得た。

【0042】 [2] 式(10)の化合物(1.0g)を2-プロパノール(200ml)に溶解し、さらに水素化ほう素ナトリウム(1.0g)を加えて、6時間加熱還流した。放冷後、水(100ml)を加え、酢酸エチルで抽出を行った。抽出液に無水硫酸ナトリウムを加えて脱水を行った後、濾過により硫酸ナトリウムを除いた。ロータリーパキュームエバボレーターを用いて濾液から溶媒を留去した。これに氷酢酸(100ml)を加え、2.5時間加熱還流を行った。ロータリーパキュームエバボレーターを用いて酢酸を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル/ヘキサン混合溶媒)により精製し、下記式(11)【化17】

#### の化合物を得た。

[0043] [3] 分析結果

式(11)の化合物の元素分析結果を下記する。

【0044】・元素分析値: (C25 H16 Oとして)

理論値:C(90.3)、H(4.9)(%)

実測値:C(90.3)、H(4.9)(%)

· 1 H- NMR: (測定機器:日立90MHz、測定溶

媒:CDCl<sub>1</sub>)

6. 0ppm~8. 5ppm付近 (16H)

#### [4] 応用例

式(11)の化合物(3重量部)、ポリプチルメタクリ レート (27重量部) およびトルエン (70重量部) よ りなる溶液をスライドグラス上に塗布したのち、100 20 ℃で2時間乾燥してトルエンを除去した。得られたフィ ルムに日光を照射したところ、黄色に着色した。該フィ ルムは室内光下に放置すると消色した。この変化は何度 でも繰返すことが可能であった。

#### 【0045】 実施例3

[1] 3', 6'-ジメチル-1', 8'-ジヒドロ キシ-2'-アセトナフトン(7.0g)、9-フルオ レノン(5.0g) およびピロリジン(8ml)をトル エン(150ml) に溶解した後、Dean-Star 応後、ロータリーパキュームエパポレーターを用いて溶 媒を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチル/ヘキサン混合溶媒) を用いて 精製し、下記式(12)

#### 【化18】

#### の化合物を得た。

【0046】[2] 式(12)の化合物(100m g) およびジエチルエーテル (50ml) よりなる溶液 を氷冷し、撹拌しているところへ、プチルリチウムの 50 16

(1.6mol/1) ヘキサン溶液 (0.2ml) を加 えた。次にアセチルクロリド (200mg) およびジエ チルエーテル (30ml) よりなる溶液を20分間かけ て滴下した。滴下終了後、氷冷下30分間撹拌を続け、 さらに室温で30分間撹拌を行った。反応後、酢酸エチ ル(10ml)を加えた。さらに水(100ml)を加 え、酢酸エチルで抽出を行った。抽出液に無水硫酸ナト リウムを加えて脱水を行った後、濾過により硫酸ナトリ ウムを除いた。ロータリーパキュームエパポレーターを 10 用いて溶媒を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグ ラフィー (展開溶媒:酢酸エチル/ヘキサン混合溶媒) を用いて精製し、下記式(13)

#### 【化19】

#### の化合物を得た。

#### 【0047】[3] 応用例

式(13)の化合物(3重量部)、ポリメチルメタクリ レート (27重量部) およびトルエン (70重量部) よ りなる溶液をスライドグラス上に塗布したのち、100 k法により水を除去しながら、3時間加熱還流した。反 30 ℃で2時間乾燥してトルエンを除去した。該フィルム上 にさらにポリビニルアルコール (10重量部) および水 (90重量部)よりなる溶液を塗布し、100℃で2時 間乾燥した。該多層フィルムに日光を照射したところ、 黄色に着色した。該多層フィルムは室内光下に放置する と消色した。この変化は何度でも繰返すことが可能であ った。

#### 【0048】 実施例4

2'-ヒドロキシ-1'-アセトナフトン 40 (7.0g) およびピロリジン (8ml) をトルエン (150ml) に溶解した後、Dean-Stark法 により水を除去しながら、3時間加熱還流した。反応 後、ロータリーパキュームエバボレーターを用いて溶媒 を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒:酢酸エチル/ヘキサン混合溶媒) により精 製し、下記式(14)

【化20】

#### の化合物を得た。

【0049】[2] 式(14)の化合物(1.0g) を2-プロパノール(200m1)に溶解し、さらに水 素化ほう素ナトリウム(1.0g)を加えて、6時間加 熱還流した。放冷後、水(100ml)を加え、酢酸工 チルで抽出を行った。抽出液に無水硫酸ナトリウムを加 えて脱水を行った後、濾過により硫酸ナトリウムを除い た。ロータリーバキュームエパポレーターを用いて濾液 から溶媒を留去した。これに氷酢酸(100ml)を加 20 えて脱水を行った後、濾過により硫酸ナトリウムを除い え、2. 5時間加熱環流を行った。ロータリーバキュー ムエバポレーターを用いて酢酸を留去した後、シリカゲ ルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチル/ ヘキサン混合溶媒) により精製し、下記式(15)

#### 【化21】

#### の化合物を得た。

#### 【0050】[3] 応用例

式(15)の化合物(3重量部)、ポリプチルメタクリ レート (27重量部) およびトルエン (70重量部) よ 40 りなる溶液をスライドガラス上に塗布したのち、100 ℃で2時間乾燥してトルエンを除去しフィルムを作製し た。該フィルムに-90℃において360nmの単色光 (1. 4mW/cm<sup>2</sup>) を5分間照射したところ着色し た。該フィルムは可視光の照射により消色した。

#### 【0051】 実施例5

[1] 2'-ヒドロキシアセトフェノン(7.0 g)、2-フルオロ-9-フルオレノン(7.0g) お よびピロリジン(8ml)をトルエン(150ml)に 18

ながら、3時間加熱還流した。反応後、ロータリーバキ ュームエパポレーターを用いてトルエンを留去した後、 シリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒:酢酸 エチル/ヘキサン混合溶媒)により精製し、下記式(1 6)

#### 【化22】

の化合物を得た。

【0052】[2] 式(16)の化合物(1.0g) を2-プロパノール (200ml) に溶解し、さらに水 素化ほう素ナトリウム(1.0g)を加えて、6時間加 熱還流した。放冷後、水(100m1)を加え、酢酸工 チルで抽出を行った。抽出液に無水硫酸ナトリウムを加 た。ロータリーパキュームエバポレーターを用いて濾液 から溶媒を留去した。これに氷酢酸(100ml)を加 え、2. 5時間加熱還流を行った。ロータリーパキュー ムエパポレーターを用いて酢酸を留去した後、シリカゲ ルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;クロロホル ム)により精製し、下記式(17)

#### 【化23】

30

の化合物を得た。

【0053】[3] 応用例

式(17)の化合物(3重量部)、ポリプチルメタクリ レート (27重量部) およびトルエン (70重量部) よ りなる溶液をスライドガラス上に塗布したのち、100 ℃で2時間乾燥してトルエンを除去しフィルムを作製し た。該フィルムに-90℃において360nmの単色光 (1. 4mW/cm²) を5分間照射したところ黄色に 着色した。該フィルムは可視光の照射により消色した。

#### 【0054】実施例6

1'-ヒドロキシ-2'-アセトナフトン (7.0g)、7,12-ジヒドロ-6,8-ジメチル ベンズ (a) アントラセン-7-オン(7.0g) およ びピロリジン (8m1) をトルエン (150m1) に溶 解した後、Dean-Stark法により水を除去しな 溶解した後、Dean-Stark法により水を除去し50がら、3時間加熱還流した。反応後、ロータリーパキュ

19

ームエバポレーターを用いて溶媒を留去した後、シリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル /ヘキサン混合溶媒)により精製し、下記式(18) (化24)

#### の化合物を得た。

【0055】[2] 式(18)の化合物(1.0g) を2-プロパノール (200ml) に溶解し、さらに水 素化ほう素ナトリウム (1.0g) を加えて、6時間加 熱還流した。放冷後、水 (100ml) を加え、酢酸工 えて脱水を行った後、濾過により硫酸ナトリウムを除い た。ロータリーパキュームエパポレーターを用いて遮液 から溶媒を留去した。これに氷酢酸(100ml)を加 え、2. 5時間加熱還流を行った。ロータリーパキュー ムエパポレーターを用いて酢酸を留去した後、シリカゲ ルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチル/ ヘキサン混合溶媒)により精製し、下記式(19)

# (化25] (19)

#### の化合物を得た。

#### 【0056】[3] 応用例

式(19)の化合物(3重量部)、ポリプチルメタクリ レート (27重量部) およびトルエン (70重量部) よ りなる溶液をスライドグラス上に塗布したのち、100 ℃で2時間乾燥してトルエンを除去した。 得られたフィ ルムに日光を照射したところ、黄色に着色した。該フィ ルムは室内光下に放置すると消色した。この変化は何度 でも繰返すことが可能であった。

#### 【0057】実施例7

[1] 実施例1-[1]で合成した1',5'-ジヒ ドロキシー2'-アセトナフトン(7.0g)、アント 50 ロン (7.0g) およびピロリジン (8ml) をトルエ ン (150ml) に溶解した後、Dean-Stark 法により水を除去しながら、3時間加熱還流した。反応 後、ロータリーバキュームエバポレーターを用いて溶媒 を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー

20

(展開溶媒;酢酸エチル/ヘキサン混合溶媒) を用いて 精製し、下記式(20)

【化26】

の化合物を得た。

【0058】[2] 式(20)の化合物(1.0g) チルで抽出を行った。抽出液に無水硫酸ナトリウムを加20 を2-プロパノール(200ml)に溶解し、さらに水 素化ほう素ナトリウム (1.0g) を加えて、6時間加 熱環流した。放冷後、水(100ml)を加え、酢酸工 チルで抽出を行った。抽出液に無水硫酸ナトリウムを加 えて脱水を行った後、濾過により硫酸ナトリウムを除い た。ロータリーパキュームエバポレーターを用いて濾液 から溶媒を留去した。これに氷酢酸(100ml)を加 え、2. 5時間加熱還流を行った。ロータリーパキュー ムエパポレーターを用いて酢酸を留去した後、シリカゲ ルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;酢酸エチル/ 30 ヘキサン混合溶媒)により精製し、下記式(21)

【化27】

の化合物を得た。

式 (21) の化合物 (50m [0059] [3] g)、ジラウリン酸ジ-n-ブチルすず(5mg)およ びジエチルエーテル (50ml) よりなる溶液を氷冷 し、撹拌しているところへ、下記式(22)

(化28)

の化合物 (20mg) およびジエチルエーテル (10m 1) よりなる溶液を20分間かけて滴下した。滴下終了 後、氷冷下30分間撹拌を続け、次に室温で30分間撹 拌を行い、さらに還流温度で1時間撹拌を行なった。ロ ータリーバキュームエバポレーターを用いて溶媒を留去\*

21

\*した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶 媒:酢酸エチル/ヘキサン混合溶媒)を用いて精製し、 下記式 (23)

【化29】

の化合物を得た。

[0060] [4] 応用例

式(23)の化合物(3重量部)、プチルメタクリレー ト(27重量部)、アゾビスイソプチロニトリル(0. アンブルに入れ、凍結脱気により溶存酸素を除いた。ア ンプルを封管後、80℃に加熱して、7時間重合させて フォトクロミックポリマーの溶液を得た。このフォトク ロミックポリマーの溶液をスライドグラス上に塗布した のち、100℃で2時間乾燥してトルエンを除去した。

該フィルム上にさらにポリピニルアルコール(10重量 部) および水 (90重量部) よりなる溶液を塗布し、1 00℃で2時間乾燥した。該多層フィルムは日光を照射 すると着色した。該多層フィルムは室内光下に放置する 5重量部) およびトルエン (70重量部) をガラス製の 20 と消色した。この変化は何度でも繰返すことが可能であ った。

[0061]

【発明の効果】低価格の原料から合成でき、その他の製 造コストも低いために安価なクロメン系フォトクロミッ ク材料を提供できた。